

物により異なるが、一般的に正孔注入層の形成と同様な条件範囲の中から選択することができる。膜厚は10～40nmの範囲が好ましい。

【0104】次に、この発光媒体層上に電子注入層を設ける。この場合にも正孔注入層、発光媒体層と同様、均質な膜を得る必要から真空蒸着法により形成することが好ましい。蒸着条件は正孔注入層、発光媒体層と同様の条件範囲から選択することができる。

【0105】そして、最後に陰極を積層して有機EL素子を得ることができる。陰極は金属から構成されるもので、蒸着法、スパッタリングを用いることができる。しかし、下地の有機物層を製膜時の損傷から守るためには真空蒸着法が好ましい。

【0106】以上の有機EL素子の作製は、一回の真空引きで、一貫して陽極から陰極まで作製することが好ましい。この有機EL素子に直流電圧を印加する場合、陽極を＋、陰極を－の極性にして、3～40Vの電圧を印加すると、発光が観測できる。また、逆の極性に電圧を印加しても電流は流れず、発光は全く生じない。さら

に、交流電圧を印加した場合には、陽極が＋、陰極が－の極性になった時のみ均一な発光が観測される。この場合、印加する交流の波形状は任意でよい。

【0107】本発明はまた、前記(A)成分と、前記(B)成分及び必要により前記(C)成分を含む有機発光媒体をも提供するものである。この有機発光媒体は、耐熱性に優れ、寿命が長く、かつ高効率の発光が得られる有機EL素子に好適に用いられる。

【0108】

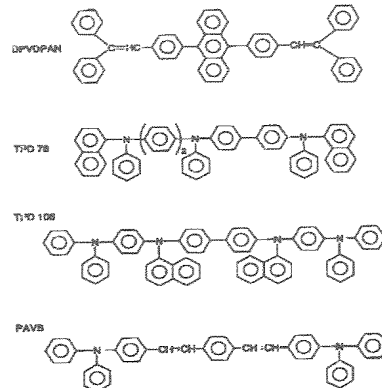
【実施例】次に、本発明を実施例によりさらに詳細に説明するが、本発明は、これらの例によってなんら限定されるものではない。

実施例1

公知の文献に従い、下記化合物DPVDPAN、TPD78、TPD106、PAVB、Ru11、DC5及びRu66Pを合成し、精製した。

【0109】

【化39】



【0111】25×75×1.1mmサイズのガラス基板上に、膜厚120nmのインジウムスズ酸化物からなる透明電極を設けた。このガラス基板に紫外線及びオゾンを照射して洗浄を行ったのち、真空蒸着装置にこのガラス基板を設置した。

【0112】まず、TPD106を60nmの厚さに蒸着したのち、その上にTPD78を20nmの厚さに蒸着した。次いでDPVDPANとA1qとRu11を、重量比20:20:2で同時蒸着し、厚さ40nmの発光媒体層を形成した。DPVDPANはアントラセン誘導体、A1qは電子輸送性化合物、Ru11は錯合多環芳香族化合物である。

【0113】次に、A1q(8-ヒドロキシキノリンのアルミニウム錯体)を20nmの厚さに蒸着した。TPD107、TPD78、DPVDPAN:A1q:Ru11及びA1qは、それぞれ正孔注入層、正孔輸送層、発光媒体層及び電子注入層である。次に、ハロゲン化アルカリ金属であるLiFを0.3nmの厚さに蒸着し、

次いでアルミニウムを100nmの厚さに蒸着した。このA1/LiFは陰極として働く。このようにして有機EL素子を作製した。次に、この素子について、通電試験を行ったところ、電圧6V、電流密度3.0mA/cm²にて、110cd/m²の赤色発光が得られ、色度座標(0.61, 0.38)、効率は3.7cd/Aであった。初期光輝度1000cd/m²にて定電流駆動の連続試験を行ったところ、半減寿命は2600時間であり、極めて長寿命であった。

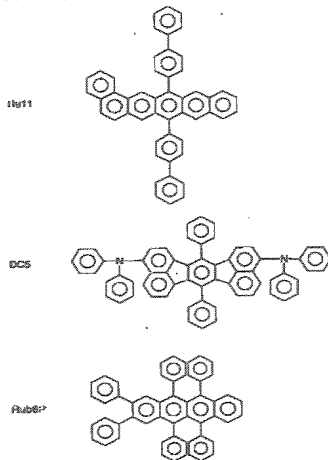
【0114】実施例2～17
実施例1において、発光媒体層を、第1表に示す種類の(A)成分と(B)成分と(C)成分を第1表に示す割合で用いて形成した以外は、実施例1と同様にして有機EL素子を作製した。得られた素子の性能を第1表に示す。なお、表中、Ga qはトリス(8-キノリノール)ガリウムを表す。

【0115】

【表1】

【0110】

【化40】



(B1) 101-284050 (P2001-284050A)

	(A) 成分	(B) 成分	(C) 成分	A:B:C (mol)	電圧 (V)	電流密度 mA/cm ²	輝度 cd/m ²	効率 cd/A	半減寿命 時間
実施例1	DPVDPAN	A1q	Ru11	20:20:1	6	3	110	3.7	2600
実施例2	DPVDPAN	A1q	DC5	20:20:1	6	10.0	1080	10.8	4200
実施例3	EM1	A1q	DC5	20:20:1	6	12	1080	9.0	2600
実施例4	EM5	A1q	DC5	20:20:1	6	13	1180	9.1	2200
実施例5	EM13	A1q	DC5	20:20:1	6	15.1	1400	9.3	2200
実施例6	EM23	A1q	DC5	20:20:1	6	11.4	1160	10.1	2800
実施例7	EM1	A1q	DC5	20:20:2	6	12	1200	10.0	2800
実施例8	EM1	A1q	Ru66P	20:20:2	6	8.0	650	7.8	2600
実施例9	EM5	Gaq	Ru66P	20:20:2	6	7.4	500	6.8	2800
実施例10	EM13	Gaq	Ru66P	20:20:2	6	6.8	450	7.1	2500
実施例11	EM23	Gaq	Ru66P	20:20:2	6	7.6	550	7.2	3100
実施例12	EM35	Gaq	Ru66P	20:20:2	6	7.4	480	6.1	2500
実施例13	EM1	A1q	Ru11	20:20:1	6	8.5	100	8.1	2500
実施例14	EM5	A1q	Ru11	20:20:1	6	3	140	4.7	2500
実施例15	EM13	A1q	Ru11	20:20:1	6	5	104	8.5	2500
実施例16	EM23	A1q	Ru11	20:20:1	6	2.8	135	4.8	2500
実施例17	EM35	Gaq	Ru11	20:20:2	6	2.7	100	5.7	1800
実施例18	DPVDPAN	A1q	パレン	20:20:2	6	6.7	350	5.2	2000
比較例1	なし	A1q	EM11	0:40:1	6	5.9	178	2.9	700
比較例2	なし	A1q	DC5	0:40:2	6	2.2	148	6.7	1800
比較例3	なし	Gaq	Ru66P	0:40:2	6	12	550	5.4	1900
比較例4	DPA	A1q	Ru11	0:40:1	7.6	10.2	183	1.8	250時間

【0116】実施例18

実施例7と同様に素子を作製した。但し、陰極をLiF/A1のかわりとしてA1q:Cs/A1を用いた。A1q:Csは電子伝達性化合物であるA1qと還元性であるCs金属のモル比1:1の混合層である。電圧4.5V、電流密度1.73mA/cm²にて203cd/m²の黄色発光が得られた。効率は12.7cd/Aと極めて高かった。初期光輝度1000cd/m²での定電流駆動の半減寿命は3500時間であった。

【0117】比較例1

実施例1において、DPVDPANを用いず、A1q、Ru11を同時蒸着したこと以外は、実施例1と同様にして有機EL素子を作製した。この素子の性能を評価したところ、電圧6Vで6.9mA/cm²の電流が流れたが、輝度は173cd/m²であり、効率は2.5cd/Aであった。したがって、実施例1の効率は、比較例1の1.5倍であった。また、初期光輝度1000cd/m²で直流の連続電圧テストを行ったところ、半減寿命は700時間であり、短かった。

【0118】比較例2

実施例2において、DPVDPANを用いず、A1qとDC5を同時蒸着したこと以外は、実施例2と同様にし

て有機EL素子を作製した。この素子の性能を評価したところ、電圧6Vで2.2mA/cm²の電流が流れたが、輝度は148cd/m²であり、効率は6.7cd/Aであった。また、初期光輝度1000cd/m²で直流の連続電圧テストを行ったところ、半減寿命は1800時間であり、短かった。したがって、実施例2の効率及び寿命は、比較例2より優れている。

【0119】比較例3

実施例12において、EM35を用いず、Gaq、Ru66Pを同時蒸着したこと以外は、実施例12と同様にして有機EL素子を作製した。この素子の性能を評価したところ、電圧6Vで12mA/cm²の電流が流れ、輝度は650cd/m²であり、効率は5.4cd/Aであった。また、初期光輝度1000cd/m²で直流の連続電圧テストを行ったところ、半減寿命は1900時間であり、短かった。したがって、実施例12の効率及び寿命は、比較例3より優れている。

【0120】

【発明の効果】本発明によれば、耐熱性に優れ、寿命が長く、かつ高効率の発光が得られる有機EL素子を提供することができる。この有機EL素子は、各種表示装置の発光素子として好適に用いられる。

フロントページの続き

(51)Int. Cl.⁷

H05B 33/22

識別記号

F1

H05B 33/22

B

(参考)

COMPOUND FOR ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT AND ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT

Publication number: JP2000344691

Publication date: 2000-12-12

Inventor: INOUE TETSUJI; FUJITA TETSUJI; ARA KENSUKE

Applicant: TDK CORP

Classification:

- international: **C09K11/06; C07C15/28; H01L51/50; H05B33/14; H05B33/22; C09K11/06; C07C15/00; H01L51/50; H05B33/14; H05B33/22; (IPC1-7): C07C15/28; C09K11/06; H05B33/14; H05B33/22**

- European:

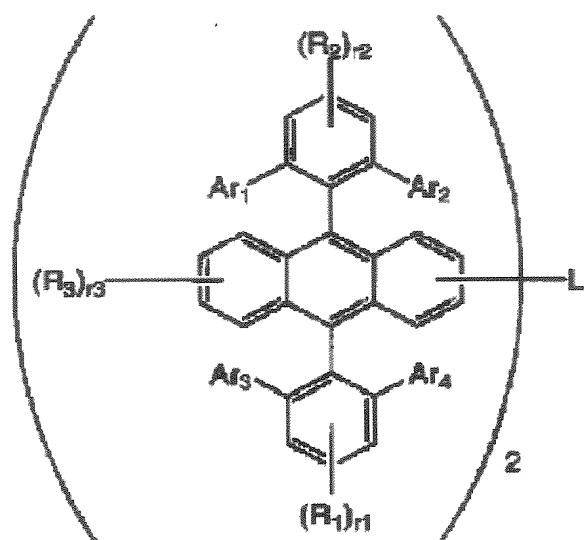
Application number: JP19990157105 19990603

Priority number(s): JP19990157105 19990603

Report a data error here

Abstract of JP2000344691

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a compound useful as an optical and electronic functional material having small physical, photochemical and electrochemical changes, capable of obtaining an organic electroluminescent element having high reliability and luminous efficacy and various luminescent colors. **SOLUTION:** This compound is a derivative of phenyl anthracene expressed by formula: A1-L-A2 [A1 and A2 are each a mono(ortho-substituted phenyl) anthryl or di(ortho-substituted phenyl)anthryl; L is a single bond or a divalent bonding group], preferably, a compound expressed by formula (Ar1-Ar4 are each H, aryl, a heterocyclic aryl or the like; R1 and R2 are each an alkyl, aryl, aryl ether or the like; r1 and r2 are each 0 or 1-3; R3 is an alkyl or aryl; r3 is 0 or 1-3; L1 is a single bond, arylene or the like). The abovementioned compound is obtained by coupling, etc., a halogenated aryl anthracene compound with Ni(cod)2 (cod is 1,5-cyclooctadiene).



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(51) Int. Cl. ⁷	識別符号	P I	9-コード (参考)
C 07 C 15/28		C 07 C 15/28	3 K 0 0 7
C 09 K 11/06	6 1 0	C 09 K 11/06	6 1 0 4 H 0 0 6
	6 1 5		6 1 5
	6 2 0		6 2 0
	6 3 5		6 3 5

審査請求 未請求 請求項の数13 O L (全 38 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号	特願平11-157105	(71) 出願人	00003907 ディーディーケイ株式会社 東京都中央区日本橋1丁目13番1号
(22) 出願日	平成11年6月8日 (1999. 6. 8)	(72) 発明者	井上 鉄司 東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ディーディーケイ株式会社内
		(72) 発明者	藤田 徹司 東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ディーディーケイ株式会社内
		(74) 代理人	10002865 弁理士 石井 陽一

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 有機EL素子用化合物および有機EL素子

(57) 【要約】

【課題】 結晶性が低く、アモルファス状態の良好な膜を形成することができ、特に青色発光材料や電子注入輸送材料として用いることができる有機EL素子用化合物を提供し、電流リークがなく、非発光部分（ダークスポット）の発生・成長がなく、膜中の結晶化が抑制されるので連続発光の信頼性が高く、特に発光層に用いた場合1万cd/m²以上の高輝度の青色発光が可能となるだけでなく、十分な発光効率、長寿命を有する有機EL素子を実現する。

【解決手段】 下記式（1）で表されるフェニルアントラセン誘導体である有機EL素子用化合物、およびこれを用いた有機EL素子とした。

式（1）

 $A_1 - L - A_2$

【式（1）において、 A_1 および A_2 は、各々モノ（オルト置換フェニル）アントリル基またはジ（オルト置換フェニル）アントリル基を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。Lは単結合または二価の連結基を表す。】

(71) 出願人	00003907 ディーディーケイ株式会社 東京都中央区日本橋1丁目13番1号
(72) 発明者	井上 鉄司 東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ディーディーケイ株式会社内
(72) 発明者	藤田 徹司 東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ディーディーケイ株式会社内
(74) 代理人	10002865 弁理士 石井 陽一

最終頁に続く

【請求項10】 さらに、少なくとも1層のホール注入層と、少なくとも1層のホール輸送層と、少なくとも1層の電子輸送層と、少なくとも1層の電子注入層とを有する請求項8の有機EL素子。

【請求項11】 前記有機EL素子用化合物を含有する有機化合物層が電子注入輸送層であり、さらに発光層を有する請求項7の有機EL素子。

【請求項12】 少なくとも1層の発光層を有し、この発光層が電子注入輸送性化合物とホール注入輸送性化合物との混合層であって、この混合層が前記有機EL素子用化合物を含有する請求項7の有機EL素子。

【請求項13】 前記電子注入輸送性化合物は、前記有機EL素子用化合物であり、前記ホール注入輸送性化合物は、アミン、またはスチルルアミン系化合物である請求項12の有機EL素子。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】 本発明は、有機EL（電界発光）素子に用いられる化合物関し、詳しくは、フェニルアントラセン誘導体である有機化合物、およびこの化合物を有する積層構造薄膜に電界を印加して光を放出する素子に関する。

【0002】 【従来の技術】 有機EL素子は、発光性有機化合物を含む薄膜を、陰極と陽極とで挟んだ構成を有し、前記薄膜に電子およびホールを注入して再結合させることにより励起子（エキシトン）を生成させ、このエキシトンが失活する際の光の放出（発光・蛍光）を利用して発光する素子である。

【0003】 有機EL素子の特徴は、1.0V程度の低電圧で1000〜数千cd/m²程度の高輝度の面発光が可能である、また発光物質の種類を選択することにより青色から赤色までの発光が可能なことであるが、発光寿命が短く、保存耐久性に劣るといった問題点を有しており、これらの問題点を解消するために現在様々な研究、開発が進められている。

【0004】 具体的には、高効率、長寿命化の手段として、発光量子収率の大きい発光性色素を少量ドーピングする方法（特開平05-196377号公報、特開平07-135077号公報等）、また、発光層としてホール輸送性材料と電子輸送性材料を混合したバイポーラ型発光層を用い、キャリアの再結合領域を拡大し、再結合効率を向上させて高効率素子を得る方法（WO 98/0836号、特開平09-114197号公報等）等が報告されている。

【0005】 しかしながら、ドーピング法を用いる場合、ドーパントとなる発光性色素の多くは透過消光性が強く、素子を作成する際は重量比にして数パーセントのレベルでのドーパント濃度の制御が必要となる。一般的に低分子化合物を用いたEL素子は真空蒸着法で作成されることが多く、このような精密な濃度制御を行うこと

は容易ではなく、製造マージンを狭くする原因となっている。さらに、ドーピングにより青い発光を得るためにはエネルギーギャップの大きなドーパントを発光させるため、ホストとなり得る材料は限定され、ドーパントの組み合わせの選定は困難となる。

【0006】 また、バイポーラ型発光層を用いた場合でも再結合確率は向上するものの、最終的にエネルギーを光として取り出すためには高い発光量子収率を有するドーパントの使用が必要となる場合が多い。しかも、このようなバイポーラ型の混合発光層を用いると、駆動電圧は比較的高くなってしまいうような懸念がある。

【0007】 一方、本発明者らは、特開平08-12600号公報で、物理的変化、光化学的変化、電気化学的変化の少ないフェニルアントラセン誘導体を用いた高輝度発光素子を開示しているが、検感度の低い青色の領域に関しては、十分な効率が得られておらず、また、発光寿命、耐久性の面で実用に向けてさらなる特性の向上が必要とされている。

【0008】

【発明の解決しようとする課題】 本発明の目的は、物理的変化や光化学的変化、電気化学的変化の少ない光・電子輸送材料として新規な有機EL素子用化合物を提供し、この有機EL素子用化合物を用い、極めて高い信頼性および発光効率を有する種々の発光素子を持った有機EL素子を実現することである。特に、分子量大きな化合物を蒸着法で形成した有機薄膜を用い、素子の駆動時の駆動電圧上昇や輝度の低下、電流のリーク、部分的な非発光部の出現・成長を抑えた高信頼性の高輝度発光素子を実現することである。

【0009】

【課題を解決するための手段】 このような目的は、下記（1）〜（13）の本発明により達成される。

（1） 下記式（1）で表されるフェニルアントラセン誘導体である有機EL素子用化合物。
式（1）

 $A_1 - L - A_2$

【式（1）において、 A_1 および A_2 は、各々モノ（オルト置換フェニル）アントリル基またはジ（オルト置換フェニル）アントリル基を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。Lは単結合または二価の連結基を表す。】

（2） 下記化1または化2で表される上記（1）の有機EL素子用化合物。

【0010】

【化1】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記式（1）で表されるフェニルアントラセン誘導体である有機EL素子用化合物。

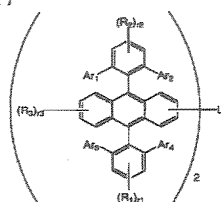
式（1）

 $A_1 - L - A_2$

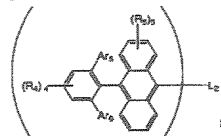
【式（1）において、 A_1 および A_2 は、各々モノ（オルト置換フェニル）アントリル基またはジ（オルト置換フェニル）アントリル基を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。Lは単結合または二価の連結基を表す。】

【請求項2】 下記化1または化2で表される請求項1の有機EL素子用化合物。

【化1】



【化2】

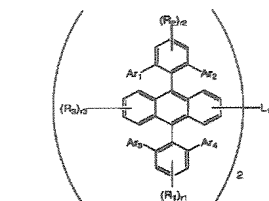


【化1】において、 $A_1 \sim A_4$ は、水素原子、アリール基、複素環アリール基またはアリールエチニル基を表し、 A_1 および A_2 、 A_3 および A_4 の少なくとも一方はアリール基、複素環アリール基またはアリールエチニル基である。 R_1 および R_2 は、各々アルキル基、アリール基、アリールエチニル基、アルコキシ基、またはアミノ基を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。 $r1$ および $r2$ は、各々、0または1〜3の整数を表し、 $r1$ および $r2$ が、各々、2以上の整数であるとき、 R_1 同士および R_2 同士は各々同一でも異なるものであってもよい。 R_3 は、アルキル基またはアリール基を表し、 $r3$ は、各々、0または1〜3の整数を表す。 $r3$ が、2以上の整数であるとき、 R_3 は各々同一でも異なるものであってもよい。 L_1 は単結合またはアリレン基を表し、アリレン基はアルキレン

基、 $-O-$ 、 $-S-$ または $-NR-$ （ここで、 R はアルキル基またはアリール基を表す。）が介在するものであってもよい。化2において、 A_5 および A_6 は、水素原子、アリール基、複素環アリール基またはアリールエチニル基を表し、 A_5 および A_6 の少なくとも一方はアリール基、複素環アリール基またはアリールエチニル基である。 R_3 は、各々アルキル基、アリール基、アリールエチニル基、アルコキシ基、またはアミノ基を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。 $r4$ は、各々、0または1〜3の整数を表し、 $r4$ が、各々、2以上の整数であるとき、 R_3 同士は各々同一でも異なるものであってもよい。 R_5 は、アルキル基またはアリール基を表し、 $r5$ は、各々、0または1〜4の整数を表す。 $r5$ が、2以上の整数であるとき、 R_5 は各々同一でも異なるものであってもよい。 L_2 は単結合またはアリレン基を表し、アリレン基はアルキレン基、 $-O-$ 、 $-S-$ または $-NR-$ （ここで、 R はアルキル基またはアリール基を表す。）が介在するものであってもよい。 L_1 は単結合またはアリレン基を表し、アリレン基はアルキレン基、 $-O-$ 、 $-S-$ または $-NR-$ （ここで、 R はアルキル基またはアリール基を表す。）が介在するものであってもよい。】

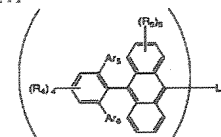
【請求項3】 前記化1において、 A_1 および A_2 、 A_3 および A_4 の少なくとも一方がフェニル基、ビフェニル基、ターフェニル基、スチルル基、フェニルスチルル基、ジフェニルスチルル基、チニル基、メチルチニル基、フェニルチニル基またはフェニルビチニル基である請求項2の有機EL素子用化合物。
【請求項4】 前記化2において、 A_5 および A_6 、 $r5$ の少なくとも一方がフェニル基、ビフェニル基、ターフェニル基、スチルル基、フェニルスチルル基、ジフェニルスチルル基、チニル基、メチルチニル基、フェニルチニル基またはフェニルビチニル基である請求項2のフェニルアントラセン誘導体。
【請求項5】 前記化1において、 A_1 および A_2 、 A_3 および A_4 の少なくとも一方がフェニル基、ビフェニル基またはターフェニル基であり、 L_1 は単結合である請求項2の有機EL素子用化合物。
【請求項6】 前記化2において、 A_5 および A_6 、 $r5$ の少なくとも一方がフェニル基、ビフェニル基またはターフェニル基であり、 L_2 は単結合である請求項2の有機EL素子用化合物。
【請求項7】 請求項1の有機EL素子用化合物を含有する少なくとも1層の有機化合物層を有する有機EL素子。

【請求項8】 前記有機EL素子用化合物を含有する有機化合物層が発光層である請求項7の有機EL素子。
【請求項9】 さらに、少なくとも1層のホール注入層と、少なくとも1層のホール輸送層と、少なくとも1層の電子注入輸送層とを有する請求項8の有機EL素子。



【0011】

【化1】



【0012】 【化1】において、 $A_1 \sim A_4$ は、水素原子、アリール基、複素環アリール基またはアリールエチニル基を表し、 A_1 および A_2 、 A_3 および A_4 の少なくとも一方はアリール基、複素環アリール基またはアリールエチニル基である。 R_1 および R_2 は、各々アルキル基、アリール基、アリールエチニル基、アルコキシ基、またはアミノ基を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。 $r1$ および $r2$ は、各々、0または1〜3の整数を表し、 $r1$ および $r2$ が、各々、2以上の整数であるとき、 R_1 同士および R_2 同士は各々同一でも異なるものであってもよい。 R_3 は、アルキル基またはアリール基を表し、 $r3$ は、各々、0または1〜3の整数を表す。 $r3$ が、2以上の整数であるとき、 R_3 は各々同一でも異なるものであってもよい。 L_1 は単結合またはアリレン基を表し、アリレン基はアルキレン基、 $-O-$ 、 $-S-$ または $-NR-$ （ここで、 R はアルキル基またはアリール基を表す。）が介在するものであってもよい。化2において、 A_5 および A_6 は、水素原子、アリール基、複素環アリール基またはアリールエチニル基を表し、 A_5 および A_6 の少なくとも一方はアリール基、複素環アリール基またはアリールエチニル基である。 R_3 は、各々アルキル基、アリール基、アリールエチニル基、アルコキシ基、またはアミノ基を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。 $r4$ は、各々、0または1〜3の整数を表し、 $r4$ が、各々、2以上の整数であるとき、 R_3 同士は各々同一でも異なるものであってもよい。 L_2 は単結合またはアリレン基を表し、アリレン基はアルキレン

ル基またはアリール基を表し、 $r5$ は、各々、0または1〜4の整数を表す。 $r5$ が、2以上の整数であるとき、 R_5 は各々同一でも異なるものであってもよい。 L_2 は単結合またはアリレン基を表し、アリレン基はアルキレン基、 $-O-$ 、 $-S-$ または $-NR-$ （ここで、 R はアルキル基またはアリール基を表す。）が介在するものであってもよい。 L_1 は単結合またはアリレン基を表し、アリレン基はアルキレン基、 $-O-$ 、 $-S-$ または $-NR-$ （ここで、 R はアルキル基またはアリール基を表す。）が介在するものであってもよい。】

（3） 前記化1において、 A_1 および A_2 、 A_3 および A_4 の少なくとも一方がフェニル基、ビフェニル基、ターフェニル基、スチルル基、フェニルスチルル基、ジフェニルスチルル基、チニル基、メチルチニル基、フェニルチニル基またはフェニルビチニル基である上記（2）の有機EL素子用化合物。

（4） 前記化2において、 A_5 および A_6 、 $r5$ の少なくとも一方がフェニル基、ビフェニル基、ターフェニル基、スチルル基、フェニルスチルル基、ジフェニルスチルル基、チニル基、メチルチニル基、フェニルチニル基またはフェニルビチニル基である上記（2）の有機EL素子用化合物。

（5） 前記化1において、 A_1 および A_2 、 A_3 および A_4 の少なくとも一方がフェニル基、ビフェニル基またはターフェニル基であり、 L_1 は単結合である上記（2）の有機EL素子用化合物。

（6） 前記化2において、 A_5 および A_6 、 $r5$ の少なくとも一方がフェニル基、ビフェニル基またはターフェニル基であり、 L_2 は単結合である上記（2）の有機EL素子用化合物。

（7） 上記（1）の有機EL素子用化合物を含有する少なくとも1層の有機化合物層を有する有機EL素子。

（8） 前記有機EL素子用化合物を含有する有機化合物層が発光層である上記（7）の有機EL素子。

（9） さらに、少なくとも1層のホール注入層と、少なくとも1層のホール輸送層と、少なくとも1層の電子注入輸送層とを有する上記（8）の有機EL素子。

（10） さらに、少なくとも1層のホール注入層と、少なくとも1層のホール輸送層と、少なくとも1層の電子輸送層とを有する上記（8）の有機EL素子。

（11） 前記有機EL素子用化合物を含有する有機化合物層が電子注入輸送層であり、さらに発光層を有する上記（7）の有機EL素子。

（12） 少なくとも1層の発光層を有し、この発光層が電子注入輸送性化合物とホール注入輸送性化合物との混合層であって、この混合層が前記有機EL素子用化合物を含有する上記（7）の有機EL素子。

（13） 前記電子注入輸送性化合物は、前記有機EL素子用化合物であり、前記ホール注入輸送性化合物は、

アミン、またはスチルルアミン系化合物である上記(12)の有機E1素子。

【0013】

【作用】本発明の有機E1素子は上記式(1)、好ましくは上記化3、化4で示される化合物を発光層に用いるため、10000cd/m²程度、あるいはそれ以上の高輝度が安定して得られる。また、耐熱性・耐久性が高く、素子電流密度も1000mA/cm²程度でも安定した駆動が可能である。

【0014】特に、上記化合物は、フェニル基の2位または6位(アントラセン環への結合位置に対してオルト位)に、アリール基、複素環アリールもしくはアリールエチル基を導入しているため、エキサイマーやエキサイプレックス等の分子間相互作用が殆どなく、色純度の低下や効率の低下が極めて少ないため、信頼性及び発光効率の高い有機E1素子を得ることができる。

【0015】また、オルト位の置換基が、本発明の化合物のようなπ電子共役系として延びていると、キャリアの輸送性を向上させ、素子の駆動電圧を低下させることができる。

【0016】上記化合物の蒸着膜は安定なアモルファス状態なので、薄膜の膜特性が良好となりムラがなく均一な発光が可能である。また、大気下で一年以上安定であり結晶化を起こさない。

【0017】また、クロロホルム等へ溶解するスピコント等の蒸気成膜プロセスにおいても安定なアモルファス状態の薄膜を形成することが可能である。

【0018】また、本発明の有機E1素子は、低駆動電圧で効率よく発光する。

【0019】なお、本発明の有機E1素子の発光極大波長は、400〜700nm程度であり、特に400〜500nmの領域で効率よく発光する。

【0020】

【発明の実施の形態】以下、本発明の具体的な構成について詳細に説明する。本発明のフェニルアントラセン誘導体は式(1)で示されるものである。式(1)について説明すると、A₁およびA₂は、各々モノ(オルト置換フェニル)アントリル基またはジ(オルト置換フェニル)フェニルアントリル基を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。

【0021】A₁、A₂で表されるモノ(オルト置換フェニル)フェニルアントリル基またはジ(オルト置換フェニル)フェニルアントリル基は、フェニル基の2位または6位(アントラセン環への結合位置に対してオルト位)に、アリール基、複素環アリール基もしくはアリールエチル基を有するものである。また、オルト位以外に置換基を有するものでもよく、置換基を有する場合の置換基としては、アルキル基、アリール基、アリールエチル基、アルコキシ基、アミノ基等が挙げられ、これらの置換基はさらに置換されていてもよい。こ

れらの置換基については後述する。

【0022】また、アントラセン環におけるフェニル基の結合位置はアントラセン環の9位、10位であることが好ましい。

【0023】式(1)において、しは単結合または二重の基を表すが、しで表される二重の基としてはアルキレン基等が介在してもよいアリレン基が好ましい。このようなアリレン基については後述する。

【0024】式(1)で示されるフェニルアントラセン誘導体のなかでも、化3、化4で示されるものが好ましい。化3について説明すると、化3において、Ar₁〜Ar₅は、水素原子、アリール基、複素環アリール基またはアリールエチル基を表し、R₁およびR₂は、各々アルキル基、アリール基、アリールエチル基、アルコキシ基またはアミノ基を表し、R₃は、アルキル基またはアリール基を表す。

【0025】Ar₁〜Ar₄およびR₁〜R₃で表されるアリール基としては、炭素数6〜20のものが好ましく、さらにフェニル基、トリル基等の置換基を有するものでもよい。具体的には、フェニル基、(o-, m-, p-)トリル基、ピニル基、ナフチル基、アントリル基、ピフェニル基、フェニルアントリル基、トリルアントリル基等が挙げられる。

【0026】Ar₁〜Ar₄で表される複素環アリール基としては、フリル基、ベンゾフリル基、チエニル基、ベンゾチエニル基、ピロリル基、トリルピロリル基、インドリル基、ピリジリル基、ピビリル基、キノリル基、キノキサリル基、オキサゾール基、ベンゾオキサゾール基、チアジアゾール基、イミダゾール基等が好ましく、さらに、炭素数4以下のアリール基、炭素数12以下のアルキル基、アルコキシ基、アリロキシ基、アミノ基、シアノ基、ニトロ基等の置換基を有するものでもよい。具体的には、具体的には、フェニル基、(o-, m-, p-)ピフェニル基、(1, 2)ナフチル基、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、メトキシ基、エトキシ基、フェノキシ基、(o-, m-, p-)トリル基等が挙げられる。

【0027】Ar₁〜Ar₄、R₁およびR₂で表されるアリールエチル基としては、2-フェニルエチル基、2, 2-ジフェニルエチル基等が好ましく、さらにアリール基、アルキル基、アルコキシ基、アリロキシ基、アミノ基、シアノ基、ニトロ基等の置換基を有するものでもよい。具体的にはフェニル基、(o-, m-, p-)ピフェニル基、(1, 2)ナフチル基、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、メトキシ基、エトキシ基、フェノキシ基、(o-, m-, p-)トリル基等が挙げられる。

【0028】R₁〜R₃で表されるアルキル基としては、直鎖状でも分岐を有するものでもよく、炭素

数1〜10、さらには1〜4の置換もしくは無置換のアルキル基が好ましい。特に、炭素数1〜4の無置換のアルキル基が好ましく、具体的にはメチル基、エチル基、(n-, i-)プロピル基、(n-, i-, s-, t-)ブチル基等が挙げられる。

【0029】R₁およびR₂で表されるアルコキシ基としては、アルキル基部分の炭素数が1〜6のものが好ましく、具体的にはメトキシ基、エトキシ基等が挙げられる。アルコキシ基は、さらに置換されていてもよい。

【0030】R₁およびR₂で表されるアミノ基は、無置換でも置換基を有するものでもよいが、置換基を有することが好ましく、この場合の置換基としてはアルキル基(メチル基、エチル基等)、アリール基(フェニル基等)などが挙げられる。具体的にはジエチルアミノ基、ジフェニルアミノ基、ジ(m-トリル)アミノ基等が挙げられる。

【0031】化3において、r1およびr2は、各々、0または1〜3の整数を表し、特に、0〜2であることが好ましい。r1およびr2が、各々、1〜3の整数、特に1または2であるとき、R₁およびR₂は、各々、メチル基、フェニル基であることが好ましい。

【0032】化3において、r3は、各々、0または1〜3の整数を表し、特に、0〜2であることが好ましい。r3が、各々、1〜3の整数、特に1または2であるとき、R₃は、各々、メチル基、フェニル基であることが好ましい。

【0033】化3において、R₁〜R₃は同一でも異なるものでもよく、R₁、R₂とR₃とが各々複数存在するとき、R₁同士、R₂同士、R₃同士は各々同一でも異なるものでもよい。

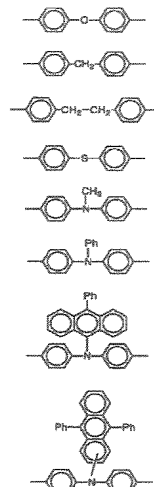
【0034】化3において、L₁は単結合またはアリレン基を表す。L₁で表されるアリレン基としては、無置換であることが好ましく、具体的にはフェニレン基、ピフェニレン基、アントリレン基等の通常のアリレン基のほか、2個ないしそれ以上のアリレン基が直接連結したものが挙げられる。L₁としては、単結合、p-フェニレン基、4, 4'-ビフェニレン基等が好ましい。

【0035】また、L₁で表されるアリレン基は、2個ないしそれ以上のアリレン基がアルキレン基、(O-, -S-または-NR-)が介在して連結するものでもよい。ここで、Rはアルキル基またはアリール基を表す。アルキル基としてはメチル基、エチル基等が挙げられ、アリール基としてはフェニル基等が挙げられる。なかでも、アリール基が好ましく、上置のフェニル基のほか、A₁、A₂であってもよく、さらにはフェニル基にA₁またはA₂が置換したものであってもよい。

【0036】また、アルキレン基としてはメチレン基、エチレン基等が好ましい。このようなアリレン基の具体例を以下に示す。

【0037】

【化5】



【0038】次に、化4について説明すると、化4において、R₄は化3におけるR₃またはR₂と、またR₅は化3におけるR₃と、r4は化3におけるr1またはr2と、さらにL₂は化3におけるL1とそれぞれ異なり、好ましいものも同様である。

【0039】また、化4において、r5は、各々、0または1〜4の整数を表し、特に、0〜2であることが好ましい。r5が、各々、1〜3の整数、特に1または2であるとき、R₅は、各々、メチル基、フェニル基であることが好ましい。

【0040】化4において、R₄とR₅とは同一でも異なるものでもよく、R₄とR₅とが各々複数存在するとき、R₄同士、R₅同士は、各々同一でも異なるものでもよい。

【0041】化3、化4で表される化合物を以下に例示するが、本発明はこれらに限定されるものではない。なお、表中の略号のうちN(Tolyl)₂は、N(トリル)₂を表す。

【0042】

【表1】

No.	Ar ₁	Ar ₂	Ar ₃	Ar ₄	R ₁₃	R ₁₄	R ₁₅	R ₂₃	R ₂₄	R ₂₅	R ₃₂₋₃₇	R ₄₂₋₄₇
1-1	—Ph	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H
1-2	—Ph	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H
1-3	—Ph	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H
1-4	—Ph	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H
1-5	—Ph	—H	—H	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H	—H	—H	—H
1-6	—Ph	—H	—H	—H	—Me	—H	—Me	—H	—H	—H	—H	—H
1-7	—Ph	—H	—H	—H	—H	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H	—H
1-8	—Ph	—H	—H	—H	—H	—OPh	—H	—H	—OPh	—H	—H	—H
1-9	—Ph	—H	—H	—H	—H	—OMe	—H	—H	—OMe	—H	—H	—H
1-10	—Ph	—H	—H	—H	—H	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H	—H
1-11	—Ph	—H	—H	—H	—H	—p-Bph	—H	—H	—p-Bph	—H	—H	—H
1-12	—Ph	—H	—H	—H	—H	—m-Bph	—H	—H	—m-Bph	—H	—H	—H
1-13	—Ph	—H	—H	—H	—H	—o-Bph	—H	—H	—o-Bph	—H	—H	—H
1-14	—Ph	—H	—H	—H	—H	—NPh ₂	—H	—H	—NPh ₂	—H	—H	—H
1-15	—Ph	—H	—H	—H	—H	—N(Tolyl) ₂	—H	—H	—N(Tolyl) ₂	—H	—H	—H
1-16	—Ph	—H	—H	—H	—H	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H	—H
1-17	—Ph	—H	—H	—H	—H	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H	—H

【表3】

【0044】

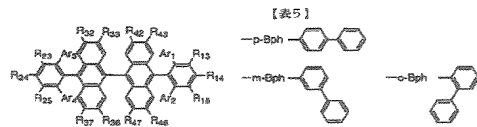
No.	Ar ₁	Ar ₂	Ar ₃	Ar ₄	R ₁₃	R ₁₄	R ₁₅	R ₂₃	R ₂₄	R ₂₅	R ₃₂₋₃₇	R ₄₂₋₄₇
1-18	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H
1-19	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—H	—H	—H	—Ph	—H	—H	—H	—H
1-20	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—Ph	—H	—H	—H
1-21	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—H	—H	—Ph	—H	—H	—Ph	—H	—H
1-22	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H	—H	—H
1-23	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—H	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H	—H
1-24	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—H	—H	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H
1-25	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—H	—OPh	—H	—H	—OPh	—H	—H	—H
1-26	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—H	—OMe	—H	—H	—OMe	—H	—H	—H
1-27	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—H	—Me	—H	—Me	—H	—H	—H	—H
1-28	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—H	—p-Bph	—H	—H	—p-Bph	—H	—H	—H
1-29	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—H	—m-Bph	—H	—H	—m-Bph	—H	—H	—H
1-30	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—H	—o-Bph	—H	—H	—o-Bph	—H	—H	—H
1-31	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—H	—NPh ₂	—H	—H	—NPh ₂	—H	—H	—H
1-32	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—H	—N(Tolyl) ₂	—H	—H	—N(Tolyl) ₂	—H	—H	—H
1-33	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—H	—Me	—H	—Me	—H	—H	—H	—H
1-34	—Ph	—Ph	—Ph	—Ph	—H	—Me	—H	—Me	—H	—H	—H	—H

【0045】

【表4】

No.	Ar ₁	Ar ₂	Ar ₃	Ar ₄	R ₁₃	R ₁₄	R ₁₅	R ₂₂	R ₂₄	R ₂₅	R ₃₂₋₃₇	R ₄₂₋₄₇
1-35	-p-Bph	-H	-p-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-36	-p-Bph	-H	-p-Bph	-Ph	-H	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H
1-37	-p-Bph	-H	-p-Bph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H
1-38	-p-Bph	-H	-p-Bph	-H	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H
1-39	-m-Bph	-H	-m-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-40	-m-Bph	-H	-m-Bph	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H
1-41	-m-Bph	-H	-m-Bph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H
1-42	-m-Bph	-H	-m-Bph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H
1-43	-o-Bph	-H	-o-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-44	-o-Bph	-H	-o-Bph	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H
1-45	-o-Bph	-H	-o-Bph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H
1-46	-o-Bph	-H	-o-Bph	-H	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H
1-47	-p-Bph	-H	-p-Bph	-H	-H	-o-Bph	-H	-H	-o-Bph	-H	-H	-H
1-48	-p-Bph	-H	-p-Bph	-H	-H	-NPh ₂	-H	-H	-NPh ₂	-H	-H	-H
1-49	-p-Bph	-H	-p-Bph	-H	-H	-N(Tolyl) ₂	-H	-H	-N(Tolyl) ₂	-H	-H	-H
1-50	-p-Bph	-H	-p-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-51	-p-Bph	-H	-p-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H

[0046]

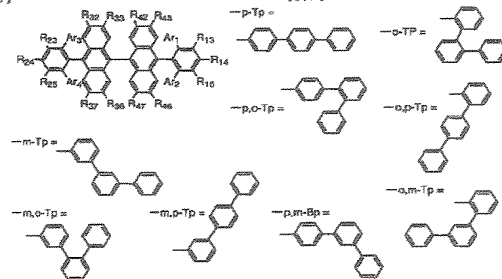


[0047]

No.	Ar ₁	Ar ₂	Ar ₃	Ar ₄	R ₁₃	R ₁₄	R ₁₅	R ₂₂	R ₂₄	R ₂₅	R ₃₂₋₃₇	R ₄₂₋₄₇
1-52	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-53	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H
1-54	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H
1-55	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H
1-56	-m-Bph	-m-Bph	-m-Bph	-m-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-57	-m-Bph	-m-Bph	-m-Bph	-m-Bph	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H
1-58	-m-Bph	-m-Bph	-m-Bph	-m-Bph	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H
1-59	-m-Bph	-m-Bph	-m-Bph	-m-Bph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H
1-60	-o-Bph	-o-Bph	-o-Bph	-o-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-61	-o-Bph	-o-Bph	-o-Bph	-o-Bph	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H
1-62	-o-Bph	-o-Bph	-o-Bph	-o-Bph	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H
1-63	-o-Bph	-o-Bph	-o-Bph	-o-Bph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H
1-64	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-H	-o-Bph	-H	-H	-o-Bph	-H	-H	-H
1-65	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-H	-NPh ₂	-H	-H	-NPh ₂	-H	-H	-H
1-66	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-H	-N(Tolyl) ₂	-H	-H	-N(Tolyl) ₂	-H	-H	-H
1-67	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-68	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H

[0048]

【表7】



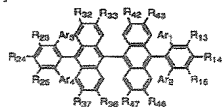
[0049]

【表8】

No.	Ar ₁	Ar ₂	Ar ₃	Ar ₄	R ₁₃	R ₁₄	R ₁₅	R ₂₂	R ₂₄	R ₂₅	R ₃₂₋₃₇	R ₄₂₋₄₇
1-69	-p-Tp	-p-Tp	-p-Tp	-p-Tp	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-70	-p-Tp	-H	-p-Tp	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-71	-p-Tp	-H	-p-Tp	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H
1-72	-p-Tp	-H	-p-Tp	-H	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H
1-73	-p-Tp	-H	-p-Tp	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-74	-p-Tp	-CH ₃	-p-Tp	-CH ₃	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-75	-m-Tp	-m-Tp	-m-Tp	-p-Tp	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-76	-m-Tp	-H	-m-Tp	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-77	-o-Tp	-o-Tp	-o-Tp	-o-Tp	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-78	-o-Tp	-H	-o-Tp	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-79	-p,o-Tp	-H	-p,o-Tp	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-80	-o,p-Tp	-H	-o,p-Tp	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-81	-p,m-Tp	-H	-p,m-Tp	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-82	-m,p-Tp	-H	-m,p-Tp	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-83	-m,o-Tp	-H	-m,o-Tp	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-84	-o,m-Tp	-H	-o,m-Tp	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H

[0050]

【表9】



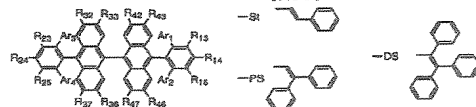
[0051]

【表10】

No.	Ar ₁	Ar ₂	Ar ₃	Ar ₄	R ₁₃	R ₁₄	R ₁₅	R ₂₂	R ₂₄	R ₂₅	R ₃₂₋₃₇	R ₄₂₋₄₇
1-85	-Ph	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	R ₃₂ =Ph	R ₄₂ =Ph
1-86	-Ph	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	R ₃₂ =Ph	R ₄₂ =Ph
1-87	-Ph	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	R ₃₂ =Ph	R ₄₂ =Ph
1-88	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	R ₃₂ =Ph	R ₄₂ =Ph
1-89	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	R ₃₂ =Ph	R ₄₂ =Ph
1-90	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	R ₃₂ =Ph	R ₄₂ =Ph
1-91	-Ph	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	R ₃₂ =Me	R ₄₂ =Me
1-92	-Ph	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	R ₃₂ =Me	R ₄₂ =Me
1-93	-Ph	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	R ₃₂ =Me	R ₄₂ =Me
1-94	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	R ₃₂ =Me	R ₄₂ =Me
1-95	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	R ₃₂ =Me	R ₄₂ =Me
1-96	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	R ₃₂ =Me	R ₄₂ =Me

[0052]

【表11】



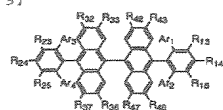
[0053]

【表12】

No.	Ar ₁	Ar ₂	Ar ₃	Ar ₄	R ₁₃	R ₁₄	R ₁₅	R ₂₃	R ₂₄	R ₂₅	R ₃₃₋₃₇	R ₄₂₋₄₇
1-97	-Si	-H	-Si	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-98	-Si	-H	-Si	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H
1-99	-Si	-H	-Si	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-Ph	-H	-H
1-100	-Si	-H	-Si	-H	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H
1-101	-Si	-Si	-Si	-Si	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-102	-Si	-Si	-Si	-Si	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H
1-103	-Si	-Si	-Si	-Si	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H
1-104	-Si	-Si	-Si	-Si	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H
1-105	-Si	-H	-Si	-H	-H	-Si	-H	-H	-H	-Si	-H	-H
1-106	-Si	-Si	-Si	-Si	-H	-Si	-H	-H	-Si	-H	-H	-H
1-107	-PS	-H	-PS	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-108	-PS	-PS	-PS	-PS	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-109	-PS	-H	-PS	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H
1-110	-DS	-H	-DS	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-111	-DS	-DS	-DS	-DS	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-112	-DS	-H	-DS	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H

【0054】

【表13】



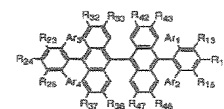
【0055】

【表14】

No.	Ar ₁	Ar ₂	Ar ₃	Ar ₄	R ₁₃	R ₁₄	R ₁₅	R ₂₃	R ₂₄	R ₂₅	R ₃₃₋₃₇	R ₄₂₋₄₇
1-113	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-114	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-115	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-116	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-117	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-118	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-119	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-120	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H

【0056】

【表15】



【0057】

【表16】

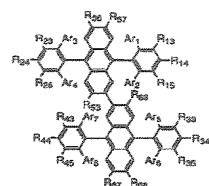
No.	Ar ₁	Ar ₂	Ar ₃	Ar ₄	R ₁₃	R ₁₄	R ₁₅	R ₂₃	R ₂₄	R ₂₅	R ₃₃₋₃₇	R ₄₂₋₄₇
1-121	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-122	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-123	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-124	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-125	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-126	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-127	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
1-128	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H

【0058】

【表17】

【0059】

【表18】



No.	Ar ₁	Ar ₂	Ar ₃	Ar ₄	R ₁₃	R ₁₄	R ₁₅	R ₂₃	R ₂₄	R ₂₅	R ₃₃₋₃₇	R ₄₂₋₄₇
2-1	-Ph	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-2	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-3	-Ph	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-4	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-5	-Ph	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-6	-Ph	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-7	-Ph	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-8	-Ph	-CH ₃	-Ph	-CH ₃	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-9	-Ph	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-10	-Ph	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-11	-p-Bph	-H	-p-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-12	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-13	-p-Bph	-H	-p-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-14	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-p-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-15	-p-Bph	-H	-p-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-16	-p-Bph	-H	-p-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-17	-m-Bph	-H	-m-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-18	-m-Bph	-m-Bph	-m-Bph	-m-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-19	-o-Bph	-H	-o-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-20	-o-Bph	-o-Bph	-o-Bph	-o-Bph	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H

【0060】

【表19】

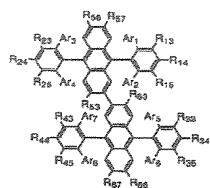
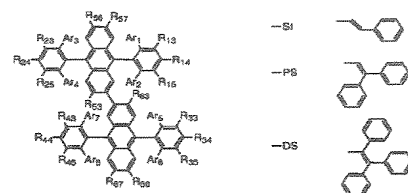
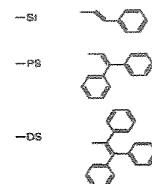
【0061】
【表20】

表 18 のつづき

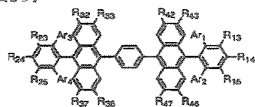
No.	R13	R14	R15	R23	R24	R25	R33	R34	R35	R43	R44	R45	R56-57	R58-59
2-1	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-2	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-3	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H
2-4	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H
2-5	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H
2-6	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H
2-7	-H	-CH3	-H	-H	-CH3	-H	-H	-CH3	-H	-H	-CH3	-H	-H	-H
2-8	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-9	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	R56=Ph	R58=Ph	
2-10	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	R56=Ph	R58=Ph	R57=Ph
2-11	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-12	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-13	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H
2-14	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H
2-15	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H
2-16	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H
2-17	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-18	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-19	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H
2-20	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H	-H

【0062】







【表21】

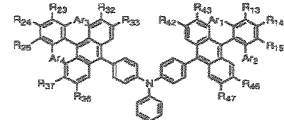
【0063】
【表22】







No.	Ar1	Ar2	Ar3	Ar4	Ar5	Ar6	Ar7	Ar8	Ar9	Ar10	Ar11	Ar12	Ar13	Ar14	Ar15	Ar16	Ar17	Ar18	Ar19	Ar20	Ar21	Ar22	Ar23	Ar24	Ar25	Ar26	Ar27	Ar28	Ar29	Ar30	Ar31	Ar32	Ar33	Ar34	Ar35	Ar36	Ar37	Ar38	Ar39	Ar40	Ar41	Ar42	Ar43	Ar44	Ar45	Ar46	Ar47	Ar48	Ar49	Ar50	Ar51	Ar52	Ar53	Ar54	Ar55	Ar56	Ar57	Ar58	Ar59	Ar60	Ar61	Ar62	Ar63	Ar64	Ar65	Ar66	Ar67	Ar68	Ar69	Ar70	Ar71	Ar72	Ar73	Ar74	Ar75	Ar76	Ar77	Ar78	Ar79	Ar80	Ar81	Ar82	Ar83	Ar84	Ar85	Ar86	Ar87	Ar88	Ar89	Ar90	Ar91	Ar92	Ar93	Ar94	Ar95	Ar96	Ar97	Ar98	Ar99	Ar100																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																										
1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0</

【0064】
【表23】【0065】
【表24】

No.	Ar1	Ar2	Ar3	Ar4	Ar5	Ar6	Ar7	Ar8	Ar9	Ar10	Ar11	Ar12	Ar13	Ar14	Ar15	Ar16	Ar17	Ar18	Ar19	Ar20	Ar21	Ar22	Ar23	Ar24	Ar25	Ar26	Ar27	Ar28	Ar29	Ar30	Ar31	Ar32	Ar33	Ar34	Ar35	Ar36	Ar37	Ar38	Ar39	Ar40	Ar41	Ar42	Ar43	Ar44	Ar45	Ar
-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	------	----

No.	Ar ₁	Ar ₂	Ar ₃	Ar ₄	R ₁₃	R ₁₄	R ₁₅	R ₂₃	R ₂₄	R ₂₅	R ₃₂₋₃₇	R ₄₂₋₄₇
4-1	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H
4-2	—Ph	—H	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—Ph	—H	—H	—H	—H
4-3	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—Ph	—H	—H	—Ph	—H	—H	—H
4-4	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—H	—Ph	—H	—H	—Ph	—H	—H
4-5	—Ph	—H	—Ph	—H	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H	—H	—H
4-6	—Ph	—H	—Ph	—H	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H	—H	—H
4-7	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—H	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H
4-8	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—OPh	—H	—OPh	—H	—H	—H	—H
4-9	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—OMe	—H	—H	—OMe	—H	—H	—H
4-10	—Ph	—H	—Ph	—H	—H		—H	—H		—H	—H	—H
4-11	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—p-Bph	—H	—H	—p-Bph	—H	—H	—H
4-12	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—m-Bph	—H	—H	—m-Bph	—H	—H	—H
4-13	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—o-Bph	—H	—H	—o-Bph	—H	—H	—H
4-14	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—NPh ₂	—H	—H	—NPh ₂	—H	—H	—H
4-15	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—N(Tolyl) ₂	—H	—H	—N(Tolyl) ₂	—H	—H	—H
4-16	—Ph	—H	—Ph	—H	—H		—H	—H		—H	—H	—H
4-17	—Ph	—H	—Ph	—H	—H		—H	—H		—H	—H	—H

【0068】
【表27】【0069】
【表28】

No.	Ar ₁	Ar ₂	Ar ₃	Ar ₄	R ₁₃	R ₁₄	R ₁₅	R ₂₃	R ₂₄	R ₂₅	R ₃₂₋₃₇	R ₄₂₋₄₇
6-1	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H
6-2	—Ph	—H	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—Ph	—H	—H	—H	—H
6-3	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—Ph	—H	—H	—Ph	—H	—H	—H
6-4	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—H	—Ph	—H	—H	—Ph	—H	—H
6-5	—Ph	—H	—Ph	—H	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H	—H	—H
6-6	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H	—H
6-7	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—H	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H
6-8	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—OPh	—H	—H	—OPh	—H	—H	—H
6-9	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—OMe	—H	—H	—OMe	—H	—H	—H
6-10	—Ph	—H	—Ph	—H	—H		—H	—H		—H	—H	—H
6-11	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—p-Bph	—H	—H	—p-Bph	—H	—H	—H
6-12	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—m-Bph	—H	—H	—m-Bph	—H	—H	—H
6-13	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—o-Bph	—H	—H	—o-Bph	—H	—H	—H
6-14	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—NPh ₂	—H	—H	—NPh ₂	—H	—H	—H
6-15	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—N(Tolyl) ₂	—H	—H	—N(Tolyl) ₂	—H	—H	—H
6-16	—Ph	—H	—Ph	—H	—H		—H	—H		—H	—H	—H
6-17	—Ph	—H	—Ph	—H	—H		—H	—H		—H	—H	—H







【0072】本発明のフェニルアントラセン誘導体である有機E.L.素子用化合物（以下、「本発明の化合物」という。）は、（1）ハロゲン化アリールアントラセン化合物を、Ni(cod)₂ [cod: 1, 5-シクロオクタジエン] でカプリング、もしくはジハロゲン化アリールをグリニヤール化しNiCl₂ (dppp) (dppp: ジフェニルフォスフィン) あるいはNiCl₂ (dppp) (dppp: ジフェニルフォスフィンプロパン) などのNi錯体などを用いてクロスカップリングする方法、（2）ボロン酸アリールとハロゲン化アリールアントラセン化合物を、Pd錯体等を用いてクロスカップリングする方法、（3）アントラキノン、ベンゾキノン、フェニルアンスロンもしくはピアントロンとグリニヤール化したアリールもしくはリチオ化したアリールとの反応および還元によりクロスカップリングする方法、等により得られる。

【0073】このようにして得られた化合物は、元素分

析、質量分析、赤外吸収スペクトル、¹Hまたは¹³C核磁気共鳴吸収（NMR）スペクトルなどによって特定することができる。

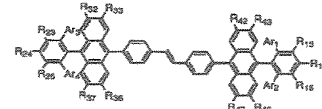
【0074】本発明のフェニルアントラセン誘導体は、400～2000程度、さらには400～1000程度の分子量をもち、200～500℃の高融点を有し、80～250℃、さらには100～250℃、よりさらには130～250℃、特に150～250℃のガラス転移温度（T_g）を示す、従って、通常の真空蒸着等により透明で室温以上でも安定なアモルファス状態の平滑で良好な膜を形成し、しかもその良好な膜の状態で長期間に渡って維持される。

【0075】本発明の有機E.L.素子（以下、「E.L.素子」という。）は、少なくとも1層の有機化合物層を有し、少なくとも1層の有機化合物層が本発明の化合物を含有する。本発明の有機E.L.素子の構成例を図1に示す。同図に示される有機E.L.素子は、基板1上に、陽極

No.	Ar ₁	Ar ₂	Ar ₃	Ar ₄	R ₁₃	R ₁₄	R ₁₅	R ₂₃	R ₂₄	R ₂₅	R ₃₂₋₃₇	R ₄₂₋₄₇
5-1	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H	—H
5-2	—Ph	—H	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—Ph	—H	—H	—H	—H
5-3	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—Ph	—H	—H	—Ph	—H	—H	—H
5-4	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—H	—Ph	—H	—H	—Ph	—H	—H
5-5	—Ph	—H	—Ph	—H	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H	—H	—H
5-6	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H	—H
5-7	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—H	—Me	—H	—H	—Me	—H	—H
5-8	—Ph	—H	—Ph	—H	—OPh	—H	—H	—OPh	—H	—H	—H	—H
5-9	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—OMe	—H	—H	—OMe	—H	—H	—H
5-10	—Ph	—H	—Ph	—H	—H		—H	—H		—H	—H	—H
5-11	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—p-Bph	—H	—H	—p-Bph	—H	—H	—H
5-12	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—m-Bph	—H	—H	—m-Bph	—H	—H	—H
5-13	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—o-Bph	—H	—H	—o-Bph	—H	—H	—H
5-14	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—NPh ₂	—H	—H	—NPh ₂	—H	—H	—H
5-15	—Ph	—H	—Ph	—H	—H	—N(Tolyl) ₂	—H	—H	—N(Tolyl) ₂	—H	—H	—H
5-16	—Ph	—H	—Ph	—H	—H		—H	—H		—H	—H	—H
5-17	—Ph	—H	—Ph	—H	—H		—H	—H		—H	—H	—H

【0070】

【表29】



【0071】

【表30】

2、ホール注入輸送層3、発光層4、電子注入輸送層5、陰極6を順次有する。

【0076】発光層は、ホールおよび電子の注入機能、それらの輸送機能、ホールと電子の再結合により励起子を生じさせる機能を有する。ホール注入輸送層は、陰極からのホールの注入を容易にする機能、ホールを輸送する機能および電子の輸送を妨げる機能を有し、電子注入輸送層は、陰極からの電子の注入を容易にする機能、電子を輸送する機能およびホールの輸送を妨げる機能を有するものであり、これらの層は、発光層へ注入されるホールや電子を増大・閉じ込めさせ、再結合領域を最適化させ、発光効率を改善する。電子注入輸送層およびホール注入輸送層は、発光層に用いる化合物の電子注入、電子輸送、ホール注入、ホール輸送の各高さや高さの考慮し、必要に応じて設けられる。例えば、発光層に用いる化合物のホール注入輸送機能または電子注入輸送機能が低い場合には、ホール注入輸送層または電子注入輸送層を設けずに、発光層がホール注入輸送層または電子注入輸送層を兼ねる構成とすることができ、また、場合によってはホール注入輸送層および電子注入輸送層のいずれも設けなくてもよい。また、ホール注入輸送層および電子注入輸送層は、それぞれにおいて、注入機能を1層と輸送機能を1層とを別個に設けてもよい。

【0077】本発明の化合物は、比較的ニュートラルな化合物なので発光層に用いることが好ましいが、ホール注入輸送層や電子注入輸送層にも適用可能である。

【0078】また、組み合わせる発光層や電子注入輸送層やホール注入輸送層のキャリア移動度やキャリア密度（イオン化ポテンシャル・電子親和力により決まる）を考慮しながら、膜厚をコントロールすることで、再結合領域・発光領域を自由に設計することが可能であり、発光色の設計や、両電極の干渉効果による発光強度・発光スペクトルの制御や、発光の空間分布の制御を可能にできる。

【0079】本発明の化合物を発光層に用いる場合について説明する。発光層には本発明の化合物のほか、他の発光性物質を用いてもよく、他の発光性物質としては、例えば、特開昭63-264692号公報に開示されているような化合物、例えば、キナクリドン、スチリル系色素、ルプリン等の芳香族炭化水素、ジフェニルイソペンタリン等または3級アミン等の化合物から選択される少なくとも1種が挙げられる。このような発光性物質の含有量は、本発明の化合物の10モル％以下とすることが好ましい。このような化合物を適宜選択して添加することにより、発光色を長波長側にシフトすることができ、

4号公報、特開平3-792号公報等に記載されている各種有機化合物を用いることができる。例えば、ホール注入輸送層には、芳香族三級アミン、ヒドラゾン誘導体、カルバゾール誘導体、トリアゾール誘導体、イミダゾール誘導体等を用いることができ、また、電子注入輸送層には、アルミキノリノールなどの有機金属錯体誘導体、オキサジアゾール誘導体、ヒリジン誘導体、ヒリミジン誘導体、キノリン誘導体、キノキサリン誘導体、ジフェニルキノリン誘導体、ペリレン誘導体、フルオレン誘導体等を用いることができる。

【0081】ホール注入輸送層をホール注入層とホール輸送層とに分けて設ける場合は、ホール注入輸送層用の化合物のなかから好ましい組合せを選択して用いることができる。このとき、陽極（ITO等）側からイオン化ポテンシャルの小さい化合物の層の順に積層することが好ましい。また陽極表面には溶解性の良好な化合物を用いることが好ましい。このような積層層については、ホール注入輸送層を2層以上設けるとも同様である。このような積層層とすることによって、駆動電圧が低下し、電流リークの発生やゲークスボットの発生・成長を防ぐことができる。また、素子化する場合、蒸着を用いているので1～10nm程度の薄い膜も、均一かつコンホールフリーとすることができ、ホール注入層にイオン化ポテンシャルが小さく、可視部を吸収するような化合物を用いても、発光色の色調変化や再吸収による効率の低下を防ぐことができる。

【0082】電子注入輸送層を電子注入層と電子輸送層とに分けて設ける場合は、電子注入輸送層用の化合物のなかから好ましい組合せを選択して用いることができる。このとき、陰極側から溶解性の良好な化合物の層の順に積層することが好ましい。このような積層層については電子注入輸送層を2層以上設けるとも同様である。

【0083】なお、本発明では、発光層を電子注入輸送性化合物とホール注入輸送性化合物との混合物とすることも好ましい。そして、このような混合物に本発明の化合物を含有させる。本発明の化合物は、通常、発光性物質として含有されるため、より具体的に、本発明の化合物が電子注入輸送性化合物であるとき、他のホール注入輸送性化合物をさらに添加することが好ましく、本発明の化合物がホール注入輸送性化合物であるときは、他の電子注入輸送性化合物をさらに添加することが好ましい。この場合、特に好ましい組み合わせとしては、電子注入輸送性化合物にアミン系、またはスチリルアミン系の化合物を用いる。上記の混合物における電子注入輸送性化合物とホール注入輸送性化合物との混合比は、用いる材料のキャリア移動度とキャリア濃度に依存するが、一般的には重量比で、電子注入輸送性化合物：ホール注入輸送性化合物が5：95～95：5であることが好ま

しく、特に10:90~90:10であることが好ましい。また、さらには20:80~20:80であることが好ましい。また、混合層の厚みは分子層1層から有機化合物の膜厚未満とすることが好ましい。

【0084】この混合に供する電子注入輸送性化合物は、上記の電子注入輸送層用の化合物のなかから、またホール注入輸送性化合物は、上記のホール注入輸送層用の化合物のなかから選択して用いることができる。また、場合によっては本発明の化合物から選択して用いてもよい。さらに、混合層において、電子注入輸送性化合物、ホール注入輸送性化合物は各々1種のみ用いても2種以上を併用してもよい。また、混合層には発光強度を高めるために、本発明の化合物や他の蛍光性物質をドーピングして用いてもよい。

【0085】さらに、他の電子注入輸送性化合物および他のホール注入輸送性化合物の混合層とし、このような混合層に本発明の化合物をドーピングして用いてもよい。

【0086】このように混合層をE1素子に適用することによって、素子の安定性が向上する。

【0087】本発明の化合物は電子注入輸送層に用いることも好ましい。この場合、発光層に用いる蛍光性物質は、本発明の化合物より長波長もしくは同程度の波長の蛍光をもつものを用いることが好ましい。例えば、上記した、発光層において本発明の化合物と併用できる蛍光性物質のなかから選択して用いることができる。また、本発明の化合物は、ホール注入輸送層に用いることも好ましい。例えば、上記した、発光層において本発明の化合物と併用できる蛍光性物質のなかから選択して用いることができる。また、本発明の化合物は電子注入輸送層を兼ねた発光層にも用いることができる。また、電子注入輸送層とする場合、電子キャリア密度を向上させるため、Li、Na、K、Cs等の仕事関数の小さい金属、金属ハロゲン化合物もしくは金属酸化物等を電極界面、もしくは界面近傍にドーピングしてもよい。

【0088】本発明の化合物はホール注入輸送層に用いることができる。

【0089】本発明の化合物をホール注入輸送層に用いる場合、発光層に用いる蛍光性物質は、本発明の化合物より長波長の蛍光をもつものから選択さればよく、例えば、上記した、発光層において本発明の化合物と併用される蛍光性物質の1種以上から適宜選択すればよい。このような場合、発光層にも本発明の化合物を用いることができる。また、ホール注入輸送層とする場合、ホールキャリア密度を向上させるために、4価アミン等のホール発生ドーパントを電極界面、もしくは界面近傍にドーピングしてもよい。

【0090】なお、上記において、他の蛍光性物質を主に発光層に用いる場合、本発明の化合物を蛍光性物質として10nm以下添加して併用してもよい。

【0091】発光層の厚さ、ホール注入輸送層の厚さおよび電子注入輸送層の厚さは特に限定されず、形成方法によっても異なるが、通常、5~100nm程度、特に

8~200nmとすることが好ましい。

【0092】ホール注入輸送層の厚さおよび電子注入輸送層の厚さは、再結合・発光領域の設計によるが、発光層の厚さと同程度もしくは1/10~10倍程度とすればよい。電子もしくはホールの、各々の注入層と輸送層を分ける場合は、注入層は1nm以上、輸送層は20nm以上とするのが好ましい。このときの注入層、輸送層の厚さの上限は、通常、注入層で100nm程度、輸送層で1000nm程度である。

【0093】陰極には、仕事関数の小さい材料、例えば、Li、Na、Mg、Al、Ag、Inあるいはこれらの1種以上を含む合金を用いることが好ましい。また、陰極は結晶性が細いことが好ましく、特に、アモルファス状態であることが好ましい。陰極の厚さは10~1000nm程度とすることが好ましい。

【0094】E1素子を面発光させるためには、少なくとも一方の電極が透明ないし半透明である必要がある。上記したように陰極の材料には制限があるため、好ましくは発光色の透過率が80%以上となるように陰極の材料および厚さを決定することが好ましい。具体的には、例えば、ITO、SnO₂、Ni、Au、Pt、Pd、ドーパントをドーピングしたポリシリコンなどを陰極に用いることが好ましい。また、陰極の厚さは10~500nm程度とする。また、素子の信頼性を向上するために駆動電圧が低いことが必要であるが、好ましいものとして10~30V/□程度ないし10V/□以下(通常5~10V/□)のITOが挙げられる。

【0095】基板材料に特に制限はないが、図示例では基板面から発光光を取り出すため、ガラスや樹脂等の透明ないし半透明材料を用いる。また、基板に色フィルター・偏光電体反射膜を用いて発光色をコントロールしてもよい。

【0096】なお、基板に不透明な材料を用いる場合には、図1に示される積層順序を適宜変更してもよい。

【0097】次に、本発明の有機E1素子の製造方法を説明する。陰極および陰極は、蒸着法やスパッタ法等の気相成膜法により形成することが好ましい。

【0098】ホール注入輸送層、発光層および電子注入輸送層の形成には、均質な薄膜が形成できることから真空蒸着法を用いることが好ましい。真空蒸着法を用いた場合、アモルファス状態または結晶状態が、2μm以下(通常0.01μm以上)の均質な薄膜が得られる。結晶粒径が0.2μmを超えていると、不均一な発光となり、素子の駆動電圧を高くしなければならなくなり、電圧の注入効率も著しく低下する。

【0099】真空蒸着の条件は特に限定されないが、10⁻⁵ Torr以下の真空度とし、蒸着速度10⁻¹~1nm/sec程度とすることが好ましい。また、真空中で連続して各層を形成することが好ましい。真空中で連続して形成すれば、各層の界面に不純物が吸着することを防げ

るため、高特性が得られる。また、素子の駆動電圧を低くすることができ。

【0100】次に各層の形成に真空蒸着法を用いる場合において、1層に複数の化合物を含有させる場合、化合物を入れた各ボートを個別に温度制御して水晶振動子膜厚計でモニタしながら共蒸着することが好ましい。

【0101】本発明のE1素子は、通常、直流駆動型のE1素子として用いられるが、交流駆動またはパルス駆動することもできる。印加電圧は、通常、2~20V程度とされる。

【0102】

【実施例】以下、本発明の具体的実施例を比較例とともに示し、本発明をさらに詳細に説明する。

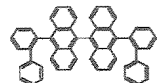
<合成例1>

化合物1 (10,10'-ビス(2-フェニルエニル)-9,9'-ビアンスリル)の合成
2-プロモビフェニル7.8g、ジエチルエーテル50mlとトルエン50mlを混合し、これに1.6Mブチリチウムヘキサソル溶液4.4mlをゆっくり滴下しながら1時間室温で攪拌し、2-リチオビフェニルを調整した。次に、トルエン150mlとビアンスロン4gの混合物にこのリチオビフェニルをゆっくり滴下し、室温で一昼夜攪拌した。次いで、これに蒸留水100mlを加えさらに1時間攪拌した後、この溶液をろ過し、濾物をトルエン、メタノールで洗浄した。得られた物をテトラヒドロフランとトルエンから再結晶した後、カラム精製し、4.3gの白色固体としてジオール体を得た。

【0103】このジオール体4gとテトラヒドロフラン400mlをフラスコに入れ塩化ナトリウム25gと塩酸25mlを混合した溶液をゆっくり滴下した。このフラスコを70度のオイルバスで2時間加熱した後冷却し、200mlのトルエンを加え、蒸留水及び炭酸水素ナトリウムで洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥した後、カラム精製と再沈を繰り返して、3.7gの淡黄色白色固体を得た。この淡黄色白色固体3.0gを昇華精製し、2.8gの黄白色固体を得た。この目的物(10,10'-ビス(2-フェニルエニル)-9,9'-ビアンスリル)の構造を下記に示す。

【0104】

【化6】



【0105】この黄白色固体の質量分析およびNMRスペクトル、赤外吸収スペクトルの測定を行ったところ、目的物と矛盾しないことを確認した。また、ガラス転移温度を測定したところ、144度であった。

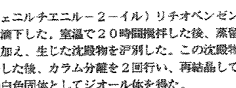
【0106】<合成例2>

-(5-フェニルエニル-2-エニル)リチオベンゼンをゆっくり滴下した。室温で20時間攪拌した後、蒸留水40mlを加え、生じた沈殿物をろ過した。この沈殿物を2回洗浄した後、カラム分餾を2回行い、再結晶して2.9gの白色固体としてジオール体を得た。

【0125】次に反応溶液に、得られたジオール体2.9gとテトラヒドロフラン400mlに、塩化ナトリウム25gと塩酸40mlを混合した溶液をゆっくり滴下した。この反応溶液を60度のオイルバスで2時間攪拌した。この反応溶液に100mlのトルエンを加え、有機物を分離した後、塩酸と蒸留水で洗浄した後、乾燥した。得られた固体を、カラム精製2回(吸着剤:シリカゲル、展開溶媒:トルエン)した後、トルエン/ヘキサン系溶液から再沈し、黄白色の固体1.2gを得た。さらに、この黄白色固体1.2gを昇華精製し、0.9gの黄白色固体を得た。得られた目的物(10,10'-ビス(2-(5-フェニルエニル-2-エニル)フェニル)-9,9'-ビアンスリル)の構造を下記に示す。

【0126】

【化12】



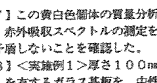
【0127】この黄白色固体の質量分析およびNMRスペクトル、赤外吸収スペクトルの測定を行ったところ、目的物と矛盾しないことを確認した。

【0128】<実施例1>厚さ100nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄し、煮沸エタノールから引き上げて乾燥した。透明電極表面をUV/O₃洗浄した後、真空蒸着装置の基板ホルダーに固定して、チャンセル内を10⁻⁴ Pa以下の減圧状態にした。

【0129】次に、ホール注入層として、減圧状態を保ったまま、N、N'-ジフェニル-N、N'-ビス(N-(4-メチルフェニル)-N-フェニル-N-(4-メチルフェニル))-1,1'-ビフェニル-4,4'-ジアミンを蒸着速度0.1nm/secで80nmの厚さに形成した。

【0130】次に、減圧状態を保ったまま、ホール輸送層として、N、N'-ジフェニル-N、N'-ビス(N-(4-メチルフェニル)-1,1'-ジフェニル-4,4'-ジアミン)を蒸着速度0.1nm/secで15nmの厚さに形成した。

【0131】さらに、減圧状態を保ったまま、発光層として、化合物1を蒸着速度0.1nm/secで40nmの厚さに形成した。電子注入層として、トリス-4-メチルニラトアルミニウムを蒸着速度0.1nm/secで15nmの厚



【0132】次に、減圧状態を保ったまま、電子注入層として、化合物1を蒸着速度0.1nm/secで40nmの厚さに形成した。また、ガラス転移温度を測定したところ、144度であった。

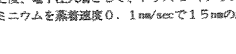
【0133】この有機E1素子に電圧を印加して電流を流したところ、5.9V、10mA/cm²で1200cd/m²の発光(発光最大波長λ_{max}=460nm、色温度(x,y)=(0.17,0.32))が確認された。

【0134】また、この素子に、50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ、初期輝度840cd/m²初期駆動電圧は7.4Vとなり、400時間後に輝度は半減した。このとき駆動電圧上昇は2.2Vであった。

【0135】<実施例2>実施例1において、発光層として上記合成例の化合物1と下記化6で示す化合物を100:3の重量比率で共蒸着する他は同様にして有機E1素子を得た。

【0140】

【化14】



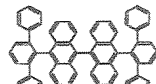
【0141】この有機E1素子に電圧を印加して電流を流したところ、6.0V、10mA/cm²で400cd/m²

化合物2 (10,10'-ビス(2,6-ジフェニルフェニル)-9,9'-ビアンスリル)の合成

合成例1の2-プロモビフェニルの代わりに、1-プロモ-2,6-ジフェニルベンゼン9.3gを用いて合成を行い、4.0gの目的化合物を得た。この、目的物(10,10'-ビス(2,6-ジフェニルフェニル)-9,9'-ビアンスリル)の構造を下記に示す。

【0107】

【化7】



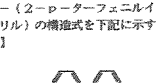
【0108】この化合物の質量分析およびNMRスペクトル、赤外吸収スペクトルの測定を行ったところ、目的物と矛盾しないことを確認した。また、融点は340度、ガラス転移温度は166度であった。1H-NMRスペクトルを図2に、13C-NMRスペクトルを図3に、赤外線スペクトルを図4に示す。

【0109】<合成例3>

化合物3 (10,10'-ビス(2-ポーターフェニル)-9,9'-ビアンスリル)の合成
合成例1の2-プロモビフェニルの代わりに、2-ポーターフェニル9.3gを用いて合成を行い、4.0gの目的化合物を得た。この目的物(10,10'-ビス(2-ポーターフェニル)-9,9'-ビアンスリル)の構造を下記に示す。

【0110】

【化8】



【0111】この化合物の質量分析およびNMRスペクトル、赤外吸収スペクトルの測定を行ったところ、目的物と矛盾しないことを確認した。また、ガラス転移温度を測定したところ、154度であった。1H-NMRスペクトルを図5に示す。

【0112】<合成例4>

化合物4 (10,10'-ビス(2,5-フェニルフェニル)-9,9'-ビアンスリル)の合成
合成例1の2-プロモビフェニルの代わりに、1-プロモ-2,5-ジフェニルベンゼン9.3gを用いて合成を行い、4.0gの目的化合物を得た。この目的物(1

【0113】この有機E1素子に電圧を印加して電流を流したところ、6.0V、10mA/cm²で200cd/m²の発光(発光最大波長λ_{max}=420nm、色温度(x,y)=(0.10,0.08))が確認された。

【0134】また、この素子に、50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ、初期輝度840cd/m²初期駆動電圧は7.4Vとなり、400時間後に輝度は半減した。このとき駆動電圧上昇は2.2Vであった。

【0135】<実施例2>実施例1において、発光層として上記合成例の化合物1と下記化6で示す化合物を100:3の重量比率で共蒸着する他は同様にして有機E1素子を得た。

【0136】

【化13】



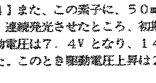
【0137】この有機E1素子に電圧を印加して電流を流したところ、5.9V、10mA/cm²で1200cd/m²の発光(発光最大波長λ_{max}=460nm、色温度(x,y)=(0.17,0.32))が確認された。

【0138】また、この素子に、50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ、初期輝度650cd/m²初期駆動電圧は7.4Vとなり、400時間後に輝度は半減した。このとき駆動電圧上昇は2.2Vであった。

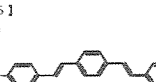
【0139】<実施例3>実施例1において、発光層として上記合成例の化合物1と下記化7で示す化合物を100:3の重量比率で共蒸着する他は同様にして有機E1素子を得た。

【0140】

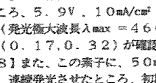
【化14】



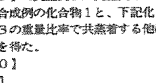
【0141】この有機E1素子に電圧を印加して電流を流したところ、6.0V、10mA/cm²で400cd/m²



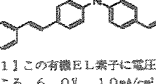
【0142】この有機E1素子に電圧を印加して電流を流したところ、6.0V、10mA/cm²で400cd/m²



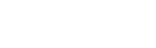
【0143】この有機E1素子に電圧を印加して電流を流したところ、6.0V、10mA/cm²で400cd/m²



【0144】この有機E1素子に電圧を印加して電流を流したところ、6.0V、10mA/cm²で400cd/m²



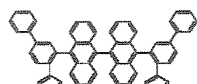
【0145】この有機E1素子に電圧を印加して電流を流したところ、6.0V、10mA/cm²で400cd/m²



0,10'-ビス(2,5-フェニルフェニル)-9,9'-ビアンスリル)の構造を下記に示す。

【0113】

【化9】



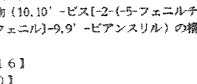
【0114】この化合物の質量分析およびNMRスペクトル、赤外吸収スペクトルの測定を行ったところ、目的物と矛盾しないことを確認した。また、ガラス転移温度を測定したところ、145度であった。1H-NMRスペクトルを図6に、13C-NMRスペクトルを図7に、赤外線スペクトルを図8に示す。

【0115】<合成例5>

化合物5 (10,10'-ビス(2-(5-フェニルエニル-2-エニル)フェニル)-9,9'-ビアンスリル)の合成
合成例1の2-プロモビフェニルの代わりに、2-(5-フェニルエニル-2-エニル)プロモベンゼン3.5gを用いて合成を行い、0.9gの目的化合物を得た。得られた目的物(10,10'-ビス(2-(5-フェニルエニル-2-エニル)フェニル)-9,9'-ビアンスリル)の構造を下記に示す。

【0116】

【化10】



【0117】この黄白色固体の質量分析およびNMRスペクトル、赤外吸収スペクトルの測定を行ったところ、目的物と矛盾しないことを確認した。また、ガラス転移温度を測定したところ、146度であった。1H-NMRスペクトルを図9に示す。

【0118】<合成例6>

化合物・(9,9',10,10'-テトラキス(2-ビフェニル)-2,2'-ビアンスリル)の合成
2-プロモビフェニル1.1g、4g、ジエチルエーテル50mlとトルエン50mlを混合し、これに1.6Mブチリチウムヘキサソル溶液30gをゆっくり滴下しながら1時間室温で攪拌し、2-リチオビフェニルを調整した。次に、トルエン150mlと2-クロロアントラキノン5.5gの混合物にこのリチオビフェニルをゆっくり滴下し、室温で一昼夜攪拌した。次いで、これに蒸留水100mlを加えさらに1時間攪拌した後、この溶液をろ過し、濾物をトルエンで洗浄した。得られた物を再結晶

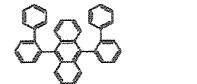
した。カラム精製し、9.8gの白色固体としてジオール体を得た。

【0119】このジオール体9.8gとテトラヒドロフラン400mlを混合し、これに塩化ナトリウム25gと塩酸25mlの底溶液をゆっくり滴下した。さらに、これを70度のオイルバスで2時間加熱した後冷却し、200mlのトルエンを加え、蒸留水及び炭酸水素ナトリウムで洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥した後、カラム精製と再沈を繰り返して、純白色の2-クロロ-9,10-ジフェニルアントラセン7.1gを得た。

【0120】次に、2-クロロ-9,10-ジフェニルアントラセン4.5g、Ni(cod)21.8g、DMF100ml、1,1,5-シクロオクタジエン3ml、2,2'-ビビリン1.5gを混合し、60度で20時間反応した後、これをメタノール200mlに加え、さらに2時間攪拌した。この溶液をろ過し、濾物をメタノール、ヘキサン、アセトンで洗浄した後、再結晶およびカラム精製を行い、3gの白色固体を得た。これを昇華精製し、2.8gの黄白色固体を得た。得られた目的物の構造を下記に示す。

【0121】

【化11】

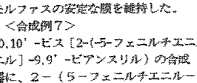


【0122】この黄白色固体の質量分析およびNMRスペクトル、赤外吸収スペクトルの測定を行ったところ、目的物と矛盾しないことを確認した。また、ガラス転移温度を測定したところ、166度であった。

【0123】なお、ガラス上に蒸着して設置したところ半年以上アモルファスの安定状態を維持した。

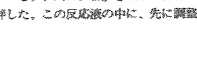
【0124】<合成例7>

化合物7 (10,10'-ビス(2-(5-フェニルエニル-2-エニル)フェニル)-9,9'-ビアンスリル)の合成
乾燥した容器に、2-(5-フェニルエニル-2-エニル)プロモベンゼン3.5gと、トルエン50mlとジエチルエーテル50mlを加えた後、1.6Mのn-ブチリチウムヘキサソル溶液7.2mlをゆっくり加え1時間室温で攪拌し、2-(5-フェニルエニル-2-エニル)リチオベンゼンを得た。次に、乾燥した別の容器に10,10'-ビアンスロン2gとトルエン100mlを加えよく攪拌した。この反応液の中に、先に調整した2



【0125】次に、反応液を保持したまま、ホール輸送層として、N、N'-ジフェニル-N、N'-ビス(N-(4-メチルフェニル)-1,1'-ジフェニル-4,4'-ジアミン)を蒸着速度0.1nm/secで15nmの厚さに形成した。

【0126】さらに、減圧状態を保ったまま、発光層として、化合物1を蒸着速度0.1nm/secで40nmの厚さに形成した。電子注入層として、トリス-4-メチルニラトアルミニウムを蒸着速度0.1nm/secで15nmの厚



【0127】この黄白色固体の質量分析およびNMRスペクトル、赤外吸収スペクトルの測定を行ったところ、目的物と矛盾しないことを確認した。

の発光（発光極大波長 $\lambda_{\text{max}} = 420\text{nm}$ 、色度座標 $(x, y) = (0.10, 0.10)$ ）が確認された。

【0142】また、この素子に、 $50\text{mA}/\text{cm}^2$ の一定電流を流し、連続発光させたところ、初期輝度 $210\text{cd}/\text{m}^2$ 、初期駆動電圧は 7.6V となり、 250 時間後に輝度は半減した。このとき駆動電圧上昇は 2.2V であった。

【0143】＜比較例1＞実施例3において、発光層として化合物1の代わりに $10,10'$ -ビス(2,6'-ジメチルフェニル)-9,9'-ビアンスリを用いる他は同様にして有機EL素子を得た。

【0144】この有機EL素子に電圧を印加して電流を流したところ、 6.5V 、 $10\text{mA}/\text{cm}^2$ で $140\text{cd}/\text{m}^2$ の発光（発光極大波長 $\lambda_{\text{max}} = 460\text{nm}$ 、色度座標 $(x, y) = (0.10, 0.10)$ ）が確認された。

【0145】また、この素子に、 $50\text{mA}/\text{cm}^2$ の一定電流を流し、連続発光させたところ、初期輝度 $650\text{cd}/\text{m}^2$ 、初期駆動電圧は 8.0V となり、 20 時間後に輝度は半減した。このとき駆動電圧上昇は 3.0V であった。

【0146】＜比較例2＞実施例4において、発光層として化合物1の代わりに $10,10'$ -ビス(2,6'-ジメチルフェニル)-9,9'-ビアンスリを用いる他は同様にして有機EL素子を得た。

【0147】この有機EL素子に電圧を印加して電流を流したところ、 6.7V 、 $10\text{mA}/\text{cm}^2$ で $869\text{cd}/\text{m}^2$ の発光（発光極大波長 $\lambda_{\text{max}} = 460\text{nm}$ 、色度座標 $(x, y) = (0.17, 0.32)$ ）が確認された。

【0148】また、この素子に、 $50\text{mA}/\text{cm}^2$ の一定電流を流し、連続発光させたところ、初期輝度 $490\text{cd}/\text{m}^2$ 、初期駆動電圧は 7.9V となり、 50 時間後に輝度は半減した。このとき駆動電圧上昇は 3.2V であった。

【0149】【発明の効果】本発明の有機EL素子用化合物は、結晶性が低く、アモルファス状態の良好な膜を形成することができるので、有機EL素子用化合物、特に青色発光材

料や電子注入輸送材料として用いることができる。

【0150】また、本発明の有機EL素子用化合物を用いた本発明の有機EL素子は電流リークがなく、非発光部分（ダークスポット）の発生・成長がなく、膜中の結晶化が抑制されるので連続発光の信頼性の高い素子となる。特に発光層に用いた場合 $1\text{万cd}/\text{m}^2$ 以上の高輝度の青色発光が可能となるだけでなく、十分な発光効率、長寿命を有する。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明のEL素子の構成例を示す断面図である。

【図2】本発明の合成例2の化合物の $^1\text{H-NMR}$ のスペクトルを示した図である。

【図3】本発明の合成例2の化合物の $^{13}\text{C-NMR}$ のスペクトルを示した図である。

【図4】本発明の合成例2の化合物の赤外線スペクトルを示した図である。

【図5】本発明の合成例3の化合物の $^1\text{H-NMR}$ のスペクトルを示した図である。

【図6】本発明の合成例4の化合物の $^1\text{H-NMR}$ のスペクトルを示した図である。

【図7】本発明の合成例4の化合物の $^{13}\text{C-NMR}$ のスペクトルを示した図である。

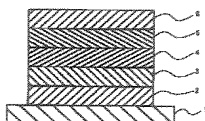
【図8】本発明の合成例4の化合物の赤外線スペクトルを示した図である。

【図9】本発明の合成例5の化合物の $^1\text{H-NMR}$ のスペクトルを示した図である。

【符号の説明】

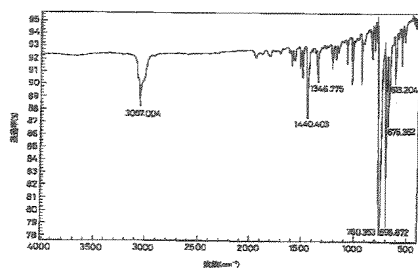
- 1 有機EL素子
- 2 基板
- 3 陽極
- 4 ホール注入輸送層
- 5 発光層
- 6 電子注入輸送層
- 7 陰極

【図1】

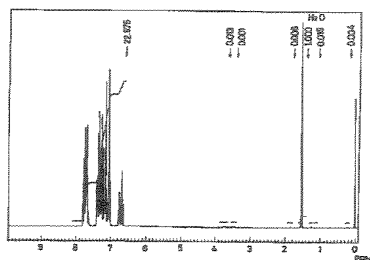


(31) 100-344691 (P2000-興(機)

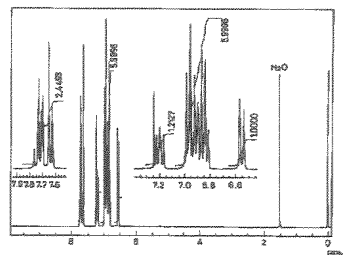
【図4】



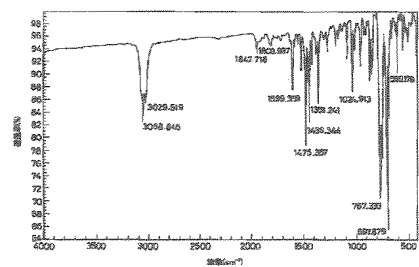
【図5】



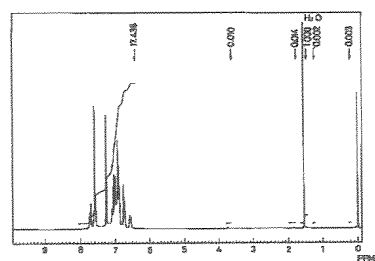
【図2】



[158]



【圖9】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷ H 0 5 B 33/14 33/22	識別記号	F I H 0 5 B 33/14 33/22	7-73-1' (参考) B B
(72) 発明者 荒 健輔 東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ティーディーケイ株式会社内		F ターム (参考) 3K007 AB00 AB02 AB03 AB04 AB06 AB11 AB14 BB06 CA01 CA05 DA00 DA01 DB03 EB00 FA01 FA03 4B006 AA01 AA03 AB92	

